(9) BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

[®] Offenlegungsschrift[®] DE 3615787 A1

(5) Int. Cl. 4: A 61 L 2/16

> A 01 N 59/00 A 01 N 37/00 A 01 N 43/20 C 11 D 3/48



DEUTSCHES PATENTAMT ② Aktenzeichen: ② Anmeldetag:

P 36 15 787.2 10. 5. 86

(43) Offenlegungstag: 12. 11. 87

(7) Anmelder:

Fresenius AG, 6380 Bad Homburg, DE

(74) Vertreter:

Fuchs, J., Dr.-Ing. Dipl.-Ing. B.Com.; Luderschmidt, W., Dipl.-Chem. Dr.phil.nat., Pat.-Anw., 6200 Wiesbaden

② Erfinder:

Jentsch, Günther, Dr., 6054 Rodgau, DE

Prüfungsantrag gem. § 44 PatG ist gestellt

(54) Desinfektionsmittel

Desinfektionsmittel, insbesondere für Flächen, Instrumente und Wäsche auf Basis von Sauerstoffdonatoren und Acyldonatoren, wobei als Sauerstoffdonator Magnesiummonoperoxyphthalat, gegebenenfalls im Gemisch mit einem oder mehreren weiteren Sauerstoffdonatoren und als Acyldonator ein Gemisch aus zwei oder drei der Acetyldonatoren, Tetraacetylethylendiamin, Pentaacetylglucose und Tetraacetylglykoluril eingesetzt werden. Bevorzugt wird als Acetyldonator ein Gemisch aus Tetraacetylethylendiamin und Pentaacetylglucose im Verhältnis 1 : 1. Die Desinfektionsmittel sind ausgezeichnet mikrobizid wirksam, weisen eine gute Lagerstabilität auf und sind weder aggressiv noch korrosiv. Darüber hinaus weisen sie im wesentlichen den gleichen »kaltsterilisierenden Effekt« wie Peressigsäure auf. Besonders bevorzugt ist ein Desinfektionsmittel mit einem Gehalt an 69 Gew.-% Magnesiummonoperoxyphthalat, 16 Gew.-% eines Gemisches aus Tetraacetylethylendiamin und Pentaacetylglucose im Verhältnis 1: 1, 10 Gew.-% eines Gemisches aus Na_2CO_3 und $NaHCO_3$ im Verhältnis 1 : 1 und 5 Gew.-% eines Alkylpolyethylenglykolethers, der von gesättigten linearen C₁₈- bis C₁₈-Fettalkoholen abgeleitet ist und 25 Gew.-% CH₂CH₂-O-Reste enthält.

Patentansprüche

1. Desinfektionsmittel, insbesondere für Flächen, Instrumente und Wäsche auf Basis von

a) Sauerstoffdonatoren und

b) Acyldonatoren, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Sauerstoffdonator Magnesiummonoperoxyphthalat, gegebenenfalls im Gemisch mit einem oder mehreren weiteren Sauerstoffdonatoren und als Acyldonator ein Gemisch aus zwei oder drei der Acetyldonatoren Tetraacetylethylendiamin, Pentaacetylglucose und Tetraacetylglykoluril enthalten.

10

15

20

5

2. Desinfektionsmittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als weitere Sauerstoffdonatoren Natriumpercarbonat, Natriumcaroat, Natriumperborat oder -percarbamid verwendet werden.

3. Desinfektionsmittel nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Sauerstoffdonator ein

Gemisch aus Magnesiummonoperoxyphthalat und Natriumperborat enthalten.

4. Desinfektionsmittel nach Anspruch 1-3, dadurch gekennzeichnet, daß als Acetyldonator ein Gemisch aus Tetraacetylethylendiamin und Pentaacetylglucose verwendet wird.

5. Desinfektionsmittel nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß Tetraacetylethylendiamin und Pentaacetylglucose im Verhältnis 1:1 verwendet werden.

6. Desinfektionsmittel nach Anspruch 1-5, dadurch gekennzeichnet, daß sie zusätzlich einen oder mehrere

Korrosionsinhibitoren und/oder waschaktive Substanzen enthalten. 7. Desinfektionsmittel nach Anspruch 1-6, dadurch gekennzeichnet, daß sie zusätzlich weitere übliche

Zusätze, wie Parfümöl, Farbstoffe und dergl. enthalten.

8. Desinfektionsmittel nach Anspruch 1-7, dadurch gekennzeichnet, daß sie die folgende Zusammensetzung aufweisen:

25

30

a) Magnesiummonoperoxyphthalat, allein oder im Gemisch mit einem oder mehreren 10-90 Gew.-% Sauerstoffdonatoren gem. Anspruch 2 b) Tetraacetylethylendiamin im Gemisch mit Pentaacetylglycose und/oder Tetraacetylglykoluril 8-24 Gew.-% 4-16 Gew.-% c) Korrosionsinhibitor 1-20 Gew.-%, d) Waschaktive Substanz sowie gegebenenfalls e) übliche Zusätze als Rest.

35

40

45

50

65

9. Desinfektionsmittel nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß sie die folgende Zusammensetzung aufweisen:

a) Magnesiummonoperoxyphthalat, allein oder im Gemisch mit einem oder mehreren 60-80 Gew.-% Sauerstoffdonatoren gem. Anspruch 2 b) Tetraacetylethylendiamin, allein oder im Gemisch mit Pentaacetylglucose und/oder Tetraacetylglykoluril c) Korrosionsinhibitor d) Waschaktive Substanz

10-20 Gew.-% 8-12 Gew.-% 2-10 Gew.-% 0-0.4 Gew.-% e) Parfüm f) Sprengmittel 0-10 Gew.-% 0-0,03 Gew.-% g) Farbstoffe

10. Desinfektionsmittel nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß es die folgende Zusammensetzung aufweist:

a) Magnesiummonoperoxyphthalat · 6 H₂O 69 Gew.-% 55 b) Tetraacetylethylendiamin und 16 Gew.-% Pentaacetylglucose (Verhältnis 1:1) 10 Gew.-% c) Na₂CO₃ und NaHCO₃ (Verhältnis 1:1) d) Alkylpolyethylenglykolether der Formel RO (CH₂CH₂O),H, wobei R einen gesättigten 60 linearen C16 C18-Fettalkohol-Rest und x15-305 Gew.-% vorzugsweise 25 bedeuten

Beschreibung

Gegenstand der vorliegenden Patentanmeldung sind Desinfektionsmittel, insbesondere für Flächen, Instrumente und Wäsche auf Basis von a) Sauerstoffdonatoren und b) Acyldonatoren.

Die Einsatzgebiete von Desinfektionsmitteln sind vielgestaltig und entsprechend ihrer Anwendung und Indikation werden die Desinfektionsmittel unterschieden. So z. B. werden Desinfektionsmittel zur Desinfektion der Hände, des Operationsfeldes, der Instrumente, Geräte, Produktionsanlagen, Leitungssysteme sowie von Fußböden (Scheuerdesinfektion), Wäsche, Inventar, Grobwänden und Auskleidungen, zur Entseuchung geschlossener Räume sowie zur Abtötung von in der Raumluft befindlichen Keimen verwendet. Im allgemeinen bestehen Desinfektionsmittel entweder aus einem oder mehreren Desinfektionswirkstoffen. Im Handel befinden sich meist Kombinationspräparate, die mehrere oder verschiedene Wirkstoffklassen enthalten. Als Desinfektionswirkstoffe oder -mittel Verwendung finden z. B. Aldehyde, quarternäre Ammoniumverbindungen, Amphotenside, Alkohole, Halogene, Phenole, Metallorganika und dergl. sowie Gemische aus einem oder mehreren dieser Desinfektionswirkstoffe. Allen den, auf Aldehyd basierenden Mitteln haften jedoch die bekannten, durch die Aldehyde bedingten Nachteile hinsichtlich der gesundheitschädigenden Wirkung an. Um hier eine Abhilfe zu schaffen, einerseits gegen die bekannten Geruchsbelästigungen und andererseits gegen Hautreizungen, die auf den gerbenden Effekt der Aldehyde zurückzuführen sind, müssen aldehydfreie Desinfektionsmittel bereitgestellt werden.

10

15

25

30

55

40

43

50

55

Eine weitere Wirkstoffklasse sind die Per-Verbindungen. So ist von organischen Persäuren bekannt, daß sie gute antimikrobielle Wirksamkeit besitzen, aber leider treten bei ihrer Verwendung erhebliche Schwierigkeiten auf, die ihrer Anwendung entgegenstehen. Peressigsäure, die eine hohe mikrobizide Wirksamkeit besitzt, ist ein Beispiel für diese Klasse von Desinfektionsmitteln. Die Verwendung von Peressigsäure ist jedoch durch erhebliche Nachteile, wie stechenden Geruch, korrosive Wirkung, Instabilität, sowie Transport- und Lagerschwierigkeiten eingeschränkt.

Es wurde daher mehrfach versucht, neue Mittel bereitzustellen, die eine gute mikrobizide Wirksamkeit besitzen, aber diese Nachteile nicht aufweisen. So wurde gemäß der DE-OS 26 55 599 und 28 15 400 vorgeschlagen, das Problem der Lagerfähigkeit und Handhabung durch eine Mischung aus einem H2O2-Abspalter, wie Natriumperborat, und Bernsteinsäureanhydrid oder einem oder mehreren nicht unter 40°C schmelzenden, geruchslosen oder geruchsarmen Carbonsäureanhydrid(en), die sich in Wasser zu geruchsarmen Carbonsäuren lösen, und durch H₂O₂ in geruchsarme wasserlösliche Percarbonsäuren mit antimikrobieller Wirkung umgewandelt werden, zu lösen.

Gemäß der DE-AS 27 01 133 werden lagerfähige, beim Lösen in Wasser eine Lösung mit antimikrobieller Wirkung ergebende Mischungen auf der Basis einer aromatischen Acyloxycarbonsäure und H2O2-Abspaltern vorgeschlagen.

Nach der DE-OS 30 46 769 wird vorgeschlagen, an Stelle von Peressigsäure Salze der Caro'schen Säure als viruzides, bakterizides und fungizides Mittel zu verwenden.

Alle diese bekannten Desinfektionsmittel weisen jedoch nicht die gewünschten Eigenschaften auf. So zeigen sie zum Teil nur geringe mikrobizide Wirksamkeit bzw. Wirkungslücken in Gegenwart von Blut und anderen organischen Bestandteilen und/oder besitzen sie starke aggressive Eigenschaften, z. B. gegenüber Kunststoffböden und/oder starke korrosive Eigenschaften gegenüber Metallen.

Es besteht daher nach wie vor ein Bedarf nach Desinfektionsmitteln mit ausgezeichneten mikrobiziden Eigenschaften, die jedoch die Nachteile der bekannten Desinfektionsmittel nicht aufweisen.

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung besteht daher darin, Desinfektionsmittel, insbesondere für Flächen, Dialysegeräte, Dialysatoren, Instrumente, Geräte, Produktionsanlagen, Leitungssysteme, Klimaanlagen und Wäsche bereitzustellen, die die Nachteile der bekannten Desinfektionsmittel nicht aufweisen und mindestens ebenso gut oder besser mikrobizid wirksam sind als die bekannten und darüber hinaus gute Lagerstabilität besitzen und weder aggressiv noch korrosiv sind. Darüber hinaus sollen diese Mittel so keimabtötend sein, daß diese im wesentlichen den gleichen "kaltsterilisierenden Effekt" wie Peressigsäure aufweisen. Dies ist insofern bedeutend, da dem "Re-using" - also der Wiederverwendung von Einmalartikeln, Dialysatoren etc. - eine immer größere Bedeutung beigemessen wird.

Überraschenderweise wurde gefunden, daß diese Aufgabe erfindungsgemäß durch Verwendung bestimmter

Acetyldonatoren und Sauerstoffdonatoren gelöst werden kann.

Die erfindungsgemäßen Desinfektionsmittel sind dadurch gekennzeichnet, daß sie als Sauerstoffdonator Magnesiummonoperoxyphthalat, gegebenenfalls im Gemisch mit einem oder mehreren weiteren Sauerstoffdonatoren, und als Acyldonator ein Gemisch aus zwei oder drei der Acetyldonatoren Tetraacetylethylendiamin, Pentaacetylglucose und Tetraacetylglykoluril enthalten.

Erfindungsgemäß wird als Sauerstoffdonator Magnesiummonoperoxyphthalat, vorzugsweise in der handelsüblichen Form als Hexahydrat, allein oder im Gemisch mit einem oder mehreren weiteren Sauerstoffdonatoren verwendet. Als weitere Sauerstoffdonatoren geeignet sind Natrium- oder Kaliumperborat, -percarbonat, -caroat

und/oder -percarbamid.

Bei dem Caroat handelt es sich üblicherweise um ein Tripelsalz aus Kaliumperoxymonosulfat, Kaliumhydrogensulfat und Kaliumsulfat (ca. 45% KHSO₅, ca 25% KHSO₄ und ca. 30% K₂SO₄). Wird erfindungsgemäß nicht das Magnesiummonoperoxyphthalat allein als Sauerstoffdonator, sondern im Gemisch mit weiteren Sauerstoffdonatoren angewandt, so betragen die Gewichtsverhältnisse von Magnesiummonoperoxyphthalat bzw. Magnesiummonoperoxyphthalat · 6 H₂O zu dem oder den weiteren Sauerstoffdonator(en) 1,5:1-2,5:1, vorzugsweise 2:1, und wird bevorzugt Magnesiummonoperoxyphthalat bzw. Magnesiummonoperoxyphthalat · 6 H₂O mit Natriumperborat in den angegebenen Gewichtsverhältnissen eingesetzt. Vorzugsweise wird jedoch Magnesiummonoperoxyphthalat bzw. Magnesiummonoperoxyphthalat · 6 H2O als einziger Sauerstoffdonator verwendet.

Der Sauerstoffdonator kann in dem erfindungsgemäßen Desinfektionsmittel in einer Menge von 10-90 Gew.-%, vorzugsweise 60-80 Gew.-% und insbesondere 68-70 Gew.-%, beispielsweise 69 Gew.-% verwendet werden.

Die erfindungsgemäß geeigneten Acetyldonatoren Tetraacetylethylendiamin (TAED), Pentaacetylglucose (PAG) und Tetraacetylglykoluril (TAGU) sind bekannte handelsübliche Substanzen und können im Gemisch aus zwei oder drei dieser Acetyldonatoren miteinander verwendet werden. Geeignete Gemische sind: Tetraacetylethylendiamin und Pentaacetylglucose, Tetraacetylethylendiamin und Tetraacetylglykoluril, Tetraacetylethylendiamin, Pentaacetylglucose und Tetraacetylglykoluril, wobei das Gewichtsverhältnis von Tetraacetylethylendiamin zu Pentaacetylglucose und/oder Tetraacetylglykoluril im allgemeinen zwischen 0,5-1,5:1,5-0,5, vorzugsweise 0,75-1,25:1,25-0,75 liegt und insbesondere 1:1 beträgt. Vorzugsweise wird als Acetyldonator Tetraacetylethylendiamin und Pentaacetylglucose im Gemisch miteinander in den angegebenen Gewichtsverhältnissen angewandt, wobei ein Verhältnis von Tetraacetylethylendiamin zu Pentaacetylglucose von 1:1 besonders bevorzugt wird. Überraschend wurde gefunden, daß mit diesem Gemisch ein synergetischer Effekt erreicht wird. Der Acetyldonator wird im erfindungsgemäßen Desinfektionsmittel in einer Menge von 8-24 Gew.-%, vorzugsweise 10-20 Gew.-%, insbesondere 15-17 Gew.-% und beispielsweise 16 Gew.-% angewandt.

Vorzugsweise können die erfindungsgemäßen Desinfektionsmittel auch noch einen oder mehrere Korrosionsinhibitoren enthalten. Geeignete Korrosionsinhibitoren sind alle bekannten und üblichen, mit den weiteren Bestandteilen des Desinfektionsmittels verträglichen Korrosionsinhibitoren, wie z. B. solche für Eisen, verzinktes Eisen und Messing. Beispiele für geeignete Korrosionsinhibitoren sind Natrium- oder Kaliumbicarbonat, -carbonat, -hydrogenphosphat, -dihydrogenphosphat und -pyrophosphat, sowie Gemische derselben, wobei Gemische aus Natriumbicarbonat und Natriumcarbonat oder Natriumhydrogenphosphat und Natriumdihydrogenphosphat bevorzugt sind und insbesondere Gemische aus Natriumbicarbonat und Natriumcarbonat verwendet werden. In diesen Gemischen liegen die Gewichtsverhältnisse der beiden Bestandteile zueinander, d. h. NaHCO3 und Na2CO3 oder Na2HPO4 und NaH2PO4 geeigneterweise im Bereich von 0,5—1,5:1,5—0,5, vorzugs-

weise 0.8-1.2:1.2-0.8 und betragen insbesondere 1:1.

Der Korrosionsinhibitor bzw. das Korrosionsinhibitor-Gemisch ist in den erfindungsgemäßen Desinfektionsmitteln im allgemeinen in Mengen von 4-16 Gew.-%, vorzugsweise 8-12 Gew.-% und insbesondere von

9-11 Gew.-%, beispielsweise 10 Gew.-% enthalten.

Zusätzlich zu den genannten Bestandteilen können die erfindungsgemäßen Gemische weitere für Desinfektionsmittel übliche Bestandteile, wie zum Beispiel Tenside, Parfümöle, Farbstoffe sowie gegebenenfalls Sprengmittel, enthalten, vorausgesetzt, daß diese zusätzlichen Bestandteile mit den weiteren Bestandteilen der erfin-

dungsgemäßen Desinfektionsmittel verträglich sind.

Vorzugsweise können die erfindungsgemäßen Desinfektionsmittel zusätzlich zu Sauerstoffdonator, Acetyldonator und gegebenenfalls Korrosionsinhibitor noch eine waschaktive Substanz bzw. ein Tensid oder eine Kombination von Tensiden enthalten. Geeignete waschaktive Substanzen sind nichtionische, anionische und/oder ampholytische Tenside. Beispiele für solche Tenside sind: Natrium- und/oder Kaliumtripolyphosphat, Alkylpolyethylenglykolether, insbesondere solche der allgemeinen Formel RO (CH₂CH₂—O)_xH, wobei R von gesättigten linearen C₁₆C₁₈-Fettalkoholen abgeleitet ist und x 15—30, vorzugsweise 25 bedeutet, Alkylbenzolsulfonate, Natriumlaurylsulfat, Natriumlaurylethersulfat, Dinatriumricinolsäuremonoethanolamidosulfosuccinat und andere Aniontenside, die für diese Zwecke eingesetzt werden (vergl. Tensid, Taschenbuch, Stache, Carl Hanser-Verlag).

Vorzugsweise verwendet werden Natrium- und/oder Kaliumtripolyphosphat, Alkylpolyethylenglykolether der vorstehend genannten Formel, Natriumlaurylsulfat, Natriumlaurylethersulfat, Dinatriumricinolsäuremonoethanolamidosulfosuccinat, allein oder im Gemisch, wie beispielsweise ein Gemisch aus 0,5 Gew.-% Natriumlaurylsulfat, 0,5 Gew.-% Dinatriumricinolsäuremonoethanolamidosulfosuccinat und 4 Gew.-% Kaliumtripolyphosphat. In den erfindungsgemäßen Desinfektionsmitteln sind die Tenside geeigneterweise in Mengen von 1–20 Gew.-%, vorzugsweise 2–10 Gew.-%, insbesondere 3,5–6 Gew.-%, beispielsweise 5 Gew.-% enthalten.

Als Parfümöle für die erfindungsgemäßem Desinfektionsmittel sind alle üblicherweise für diesen Zweck verwendbaren Parfümöle geeignet, solange sie die Wirksamkeit der erfindungsgemäßen Desinfektionsmittel nicht nachteilig beeinflussen. Die Menge an verwendetem Parfümöl ist nicht kritisch. Geeigneterweise können bis 2 Gew.-%, vorzugsweise bis 0,4 Gew.-%, zum Beispiel 0,03 Gew.-% in den erfindungsgemäßen Desinfektionsmitteln enthalten sein.

Die erfindungsgemäßen Desinfektionsmittel können gegebenenfalls auch Farbstoffe enthalten. Als solche geeignet sind alle üblichen für Desinfektionsmittel verwendbaren Farbstoffe, solange sie mit den weiteren

Bestandteilen der erfindungsgemäßen Desinfektionsmittel verträglich sind.

Beispiele für geeignete Farbstoffe sind Säurerot und Karmin. Die Menge an Farbstoff ist nicht kritisch, im allgemeinen können in den erfindungsgemäßen Desinfektionsmitteln bis 0,04 Gew.-%, vorzugsweise bis 0,03 Gew.-%, beispielsweise 0,02 Gew.-% enthalten sein. Die erfindungsgemäßen Desinfektionsmittel liegen im allgemeinen in fester Form, wie zum Beispiel als Pulver, Granulat oder Tabletten vor und werden bei Gebrauch entsprechend mit Wasser vermischt. Geeignete Anwendungskonzentrationen hängen von dem jeweiligen Verwendungszweck ab. Geeigneterweise wird eine 0,5%ige bis 2%ige wäßrige Lösung angewandt, die bei 1 Stunde Einwirkzeit hoch wirksam ist. Liegen die erfindungsgemäßen Desinfektionsmittel in Tablettenform vor, so können sie zusätzlich auch noch s. g. Sprengmittel enthalten. Für die erfindungsgemäßen Desinfektionsmittel als Sprengmittel geeignet sind alle üblichen Sprengmittel (vergl. z. B. Galenisches Praktikum, Münzel/Buch/Schultz, Wissenschaftliche Verlagsgemeinschaft mbH, Stuttgart), soweit sie mit den weiteren Bestandteilen der erfindungsgemäßen Desinfektionsmittel verträglich sind. Beispielsweise verwendet werden können Gemische aus Citronensäure und Natriumbicarbonat, wie ein solches Gemisch aus 1 Teil Citronensäure und 2 Teilen NaHCO₃. Werden Sprengmittel verwendet, so können sie in den erfindungsgemäßen Desinfektionsmitteln in Mengen von 6—12 Gew.-%, vorzugsweise 6—10 Gew.-%, zum Beispiel 8 Gew.-% enthalten sein.

Die erfindungsgemäßen Desinfektionsmittel können im allgemeinen folgende Zusammensetzung aufweisen:

•		
 a) Magnesiummonoperoxyphthalat, allein oder im G einem oder mehreren Sauerstoffdonatoren, 	emisch mit 10—90 Gew%	
wie sie vorstehend genannt wurden, b) Tetraacetylethylendiamin im Gemisch mit		
Pentaacetylglucose und/oder Tetraacetylglykoluril	8-24 Gew%	5
c) Korrosionsinhibitor	4-16 Gew%	
d) Waschaktive Substanz	1-20 Gew%,	
sowie gegebenenfalls	,	
e) übliche Zusätze als Rest.	,	
Besonders geeignet sind Desinfektionsmittel der folger	nden Zusammensetzung:	10
a) Magnesiummonoperoxyphthalat, allein oder im G	emisch mit	
einem oder mehreren Sauerstoffdonatoren,	60-80 Gew%	
wie sie vorstehend beschrieben		15
wurden,		
b) Tetraacetylethylendiamin im Gemisch mit		
Pentaacetylglucose und/oder	10-20 Gew%	
Tetraacetylglykoluril c) Korrosionsinhibitor	8—12 Gew%	20
d) Waschaktive Substanz	2—10 Gew%	
e) Parfüm	0-0,4 Gew%	
f) Sprengmittel	0-10 Gew%	
g) Farbstoffe	0-0,03 Gew%.	
Insbesondere geeignet sind Desinfektionsmittel; d	ie die folgende Zusammensetzung aufweisen:	25
a) Magnesiummonoperoxyphthalat, allein oder im G	emisch mit	
einem oder mehreren Sauerstoffdonatoren,		30
wie sie vorstehend beschrieben wurden,	68-70 Gew%	,.,
b) Tetraacetylethylendiamin im Gemisch mit		
Pentaacetylglucose und/oder		·
Tetraacetylglykoluril	15—17 Gew%	
c) Korrosionsinhibitor	9-11 Gew%	35
d) Waschaktive Substanz	3,5—6 Gew%	
sowie gegebenenfalls noch geringe Mengen		
(vergl. die vorstehenden Angaben) Parfüm,		
Farbstoffe und/oder Sprengmittel als Rest.	-	40
Erfindungsgemäß besonders bevorzugt ist ein Desinfel	ktionsmittel der folgenden Zusammensetzung:	4.,
a) Magnesiummonoperoxyphthalat · 6 H ₂ O	69 Gew%	
b) ein Gemisch aus Tetraacetylethylendiamin		
und Pentaacetylglucose im		45
Verhältnis 1:1	16 Gew%	
c) ein Gemisch aus Na ₂ CO ₃ und		
NaHCO₃ im Verhältnis 1:1	10 Gew%	
d) Alkylpolyethylenglykolether der		÷.
Formel RO (CH ₂ CH ₂ -O) _x H, wobei R		50
von gesättigten linearen	•	
C ₁₆ C ₁₈ -Fettalkoholen abgeleitet ist und	5 Gew%.	
x 25 bedeutet	3 Gcw70.	
Gemäß einer weiteren Ausführungsform der vorliege	enden Erfindung können die erfindungsgemäßen Wirk-	วีวี

Gemäß einer weiteren Ausführungsform der vorliegenden Erfindung können die erfindungsgemäßen Wirkstoffe bzw. Gemische mit Füllstoffen vermischt werden. Als Füllstoffe können solche eingesetzt werden, wie sie üblicherweise in der Technik verwendbar sind, vorausgesetzt, daß sie mit den übrigen Bestandteilen der erfindungsgemäßen Desinfektionsmittel verträglich sind. Solche Füllstoffe sind beispielsweise Sulfate der Alkalimetalle, insbesondere von Natrium und Kalium, z. B. Natriumsulfat. Derartige Füllstoffe können in den erfindungsgemäßen Gemischen in Mengen bis zu 30 Gew.-% enthalten sein. Sind derartige Füllstoffe in den erfindungsgemäßen Gemischen enthalten, so liegen selbstverständlich die erfindungsgemäß eingesetzten Wirkstoffe in entsprechend geringerer Konzentration, aber unter Beibehaltung der angegebenen Verhältnisse der Wirkstoffe zueinander, vor, wodurch sich die Einwirkungszeit der Desinfektionsmittel zwangsläufig erhöht.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Desinfektionsmittel kann in üblicher Weise erfolgen. Z. B. können die erfindungsgemäßen Desinfektionsmittel durch einfaches Vermischen der Bestandteile in den angegebenen Mengen in einem Pulvermischer sowie gegebenenfalls anschließendes Granulieren und/oder Verpressen zu Tabletten hergestellt werden.

Die erfindungsgemäßen Desinfektionsmittel finden insbesondere Verwendung zur Desinfektion von Flächen,

Instrumenten und Wäsche. Sie können z. B. eingesetzt werden im Dentalbereich für die Reinigung und Desinfektion von Prothesen, Abdruckmassen und zahnärztlichen Instrumenten, zur Inkubatordesinfektion, zur Desinfektion von Produktionsanlagen, Leitungen, Klimaanlagen, Geräten, Flaschen, Behältnissen, Fässern, künstlichen Nieren, Dialysegeräten und Dialysatoren, Ionenaustauschern und Umkehrosmoseanlagen, zur Entkeimung von medizinischen Verbrauchsmaterialien (wie Dialysatoren) zur Wiederverwendung (Einmalartikel), zur Stalldesinfektion und dergl.

Besondere Bedeutung kommt der Wiederverwendung von Produkten — auch im Hinblick auf wirtschaftliche

Gesichtspunkte - zu.

20

Die erfindungsgemäßen Desinfektionsmittel wurden hinsichtlich ihrer desinfizierenden Wirkung gem. den Richtlinien für die Prüfung und Bewertung chemischer Desinfektionsverfahren (Stand vom 01. 01. 1981) der Deutschen Gesellschaft für Hygiene und Mikrobiologie (DGHM) untersucht und es wurde gefunden, daß die Desinfektionsmittel der erfindungsgemäßen Zusammensetzung ausgezeichnete Mittel zur Desinfektion von Flächen, Instrumenten, Dialysegeräten, Dialysatoren, Geräten, Produktionsanlagen, Leitungssystemen, Klimaanlagen und Wäsche sind. Sie weisen sehr gute mikrobiozide Wirksamkeit auf, d. h. sie sind sowohl ausgezeichnet bakteriostatisch, fungistatisch, bakterizid und fungizid als auch viruzid wirksam. Ferner wurde festgestellt, daß die erfindungsgemäßen Desinfektionsmittel nicht toxisch, nicht aggressiv und korrosiv sind. Die nachfolgenden Beispiele dienen der weiteren Erläuterung der vorliegenden Erfindung.

Beispiel 1

Unter Verwendung der nachfolgend angegebenen Bestandteile wurde ein erfindungsgemäßes Desinfektionsmittel hergestellt:

	a) Magnesiummonoperoxyphthalat · 6H ₂ O	69 g
25	b) Tetraacetylethylendiamin	8 g
	Pentaacetylglucose	8 g
	c) Na ₂ CO ₃	5 g
	ŃaHCO₃	5 g
	d) Alkylpolyethylenglykolether der Formel	
30	RO(CH ₂ CH ₂ —O) _x H, wobei R von gesättigten	
	linearen C ₁₆ C ₁₈ -Fettalkoholen abgeleitet ist	
	und x 25 bedeutet	5 g.

Das vorstehend eingesetzte Magnesiummonoperoxyphthalat · 6H₂O wurde in folgender Weise hergestellt: Zunächst wurden 50 ml Wasser und anschließend 50 ml (87,5 Gew.-%) Wasserstoffperoxid in 1000 ml Ethylacetat gelöst. Die Temperatur der Lösung wurde dann auf 10°C herabgesetzt und während des Zusatzes von partikelartigem Phthalsäureanhydrid (250 g) und 33,8 g Magnesiumoxid unter kräftigem Rühren auf diesem Niveau gehalten, wobei eine Aufschlämmung erhalten wurde. Danach wurde die Temperatur der Aufschlämmung auf 20—25°C ansteigen gelassen und die Mischung während weiteren 3 h kontinuierlich gerührt, wobei kristallines hydratisiertes Magnesiummonoperoxyphthalat ausfiel. Die Kristalle wurden abfiltriert, mit einem kleinen Volumen Ethylacetat gewaschen und unter Vacuum getrocknet. Die Ausbeute betrug 270 g.

Der vorstehend ein esetzte Alkylpolyethylenglykolether (Komponente d) wird durch Umsetzung des Fettalkohols mit Ethylenoxid in entsprechendem stöchiometrischem Verhältnis gewonnen. Die Ethoxylierungstemperatur wird möglichst niedrig gehalten. Das erhaltene Produkt stellt ein farbloses Pulver mit einem Ethoxylierungsgrad von ca. 25 dar. Die molare Masse beträgt ca. 1360 g/Mol, der pH-Wert der 1%igen Lösung ca. 7, die Dichte bei 60°C ca. 1,02 g/cm³, die Viskosität (60°C, Brookfield, 60 Umdrehungen pro Minute) ca. 70 mPa, Tropfpunkt ca. 47°C. Erstarrungspunkt ca. 37°C, HLB-Wert ca. 16, Hydroxylzahl ca. 40 mg KOH/g.

Zur Herstellung des vorstehend beschriebenen Desinfektionsmittels wurden die vorstehend genannten Bestandteile in einen Pulvermischer gebracht und in der üblichen Weise vermischt. Das erhaltene Produkt ist ein farbloses Pulver, das eine sehr gute Löslichkeit in Wasser besitzt. Das erhaltene Produkt wurde hinsichtlich

seiner Eigenschaften als Desinfektionsmittel in der folgenden Weise untersucht:

Keimträgerversuch

Der Keimträgerversuch wurde gem. den Richtlinien der Deutschen Gesellschaft für Hygiene und Mikrobiologie vom 01.01. 1981 geprüft. Als Testkeime wurden verwendet:

E. coli

S. aureus

P. aeruginosa

90

Testkonzentrationen:

0,1/0,25/0,50/1,0/1,5/2,5%.

Enthemmer:

3% Tween 80 + 0,3% Lecithin + 0,1% Histidin + 0,5% Natriumthiosulfat.

Die Untersuchung wurde in der üblichen Art und Weise durchgeführt. Die bei der Untersuchung erhaltenen Ergebnisse sind in Tabelle I zusammengefaßt.

Gemäß diesen Untersuchungen wurden zusammenfassend die folgenden kürzesten Absterbezeiten und die dazugehörigen Testkonzentrationen erhalten (Gew.-%/Min.):

E. coli 0,5/5

S. aureus P. aeruginosa 1,0/5 2,5/15

Prüfung auf Viruzidie:

Die Prüfung auf Viruzidie wurde gem. den Richtlinien der Deutschen Vereinigung zur Bekämpfung der Viruskrankheiten (DVV) vom 01.09.1982 durchgeführt. Als Testvirus wurde Poliomyelitisvirus, Typ 1, Stamm Mahoney, $log_{10}ID_{50} = 7,6$ verwendet.

10

15

20

25

25

40

30

55

Cytotoxizität des Desinfektionsmittels (log10 TD50)

0.5%:2,5 1,0%:2,5 2,0%:2,5

Experimenteller Ansatz

1 Teil Virussuspension HI: 1 Teil Aqua bidest

8 Teile Desinfektionsmittel

1 Teil Virussuspension HII:

1 Teil 2%ige Serumalbumin-Lsg. 8 Teile Desinfektionsmittel

1 Teil Virussuspension HIII:

1 Teil FKS

8 Teile Desinfektionsmittel

1 Teil Virussuspension HIV:

4 Teile Puffer

5 Teile Formaldchyd (1,4%)

Die bei der Untersuchung erhaltenen Ergebnisse Titerreduktion in log₁₀ ID₅₀ sind in der Tabelle II zusammengefaßt.

Prüfung der hepatoviruziden Wirksamkeit durch Prüfung auf die DNS-Polymerase-Aktivität.

Methode

Zur Prüfung der Wirksamkeit auf die DNS-Polymerase-Aktivität wurde im wesentlichen die von Howard et al. (J. virol. methods 7, (1983), Seiten 135-148, und J. Steinmann et al. (HBV-Wirksamkeit von chemischen Desinfektionsmitteln im DNS-Polymerase Test, Hyg. + Med. (im Druck)) beschriebene Methode angewandt.

Präparation der Dane-Partikel-Suspension

Die Konzentrierung und partielle Reinigung der eingesetzten Dane-Partikel-Suspension erfolgte nach der von Hess et al. (J. med. Virol. 7, (1981), Seiten 241-250) beschriebenen Methode. Dabei wurden 240 ml Serum von 2 Personen mit chronischem HBsAg-Trägerstatus und Nachweis von HBeAg und der DNS-Polymerase im SM-27-Rotor bei 25.000 UpM für 16 Stunden bei 4°C zentrifugiert.

Das Sediment wurde in 2 ml 0,01 M PBS mit 0,1% (Gew/Vol.) BSA aufgenommen und jeweils 1 ml mit 4 ml einer 20%igen (Gew/Gew.) Saccharose-Lösung unterschichtet. Eine Zentrifugation im AH-650-Rotor bei 50.000 UpM für 2 Stunden schloß sich an. Nach dem Dekantieren wurden die Dane-Partikel in 0,01 M Tris-Puffer (pH 7,4) aufgenommen. Als Maß für die Konzentration der Dane-Partikel erfolgte die Bestimmung der DNS-Polymerase-Aktivität nach der von Kaplan et al. (J. Virol. 12, (1973) Seiten 995 – 1005) beschriebenen Methode.

Desinfektionsmittelversuch

Die Desinfektionsmittelversuche wurden in Polyallomer-Röhrchen angesetzt und entsprechend der Richtlinie der BGA und der DVV durchgeführt. Der Versuchsansatz bestand aus einem Teil Dane-Partikel-Suspension, einem Teil fetalem Kälberserum (Flow Laboratories), Albumin-Lösung (2%ig, Behringwerke AG) bzw. Aqua dest. und 8 Volumeneinheiten der zu untersuchenden Desinfektionsmittellösung (1,25fach der gewünschten Konzentration). Als positive Kontrolle wurde eine 1,75%ige Formaldehydlösung mitgeführt, die in früheren Versuchen eine HBV-Wirksamkeit im DNS-Polymerase Test gezeigt hatte (vergl. J. Steinmann, W. Arnold, A. Böse: HBC-Wirksamkeit von chemischen Desinfektionsmitteln im DNS-Polymerase-Test Hyg. + Med. (im

Nach Ablauf der Einwirkungszeit wurde mit 2,4 ml 0,01 M Tris-Puffer verdünnt und mit 2 ml 20%iger (Gew/Gew.) Saccharose-Lösung unterschichtet. Unmittelbar anschließend erfolgte die Zentrifugation im AH-650 Rotor bei 50.000 UpM bei 4°C für 2 Stunden. Die Sedimente wurden nach Dekantieren des Überstandes und nach Trocknung im Exsikkator in 100 μl 0,01 M Tris-Puffer resuspendiert und 25 μl für die Bestimmung der

DNS-Polymerase-Aktivität eingesetzt. Die Untersuchungsergebnisse der mitgeführten Kontrollen sind in der Tabelle III zusammengestellt. Daraus ist ersichtlich. daß der Zusatz von fetalem Kälberserum bzw. Rinderalbumin keinen Einfluß auf die PolymeraseAktivität aufweist, während es bei Einsatz von Formaldehyd zu einer deutlichen Aktivitätsreduktion kommt. Die Ergebnisse der Untersuchungen mit dem Desinfektionsmittel gem. Beispiel 1 sind in der Tabelle IV zusammengestellt. Diese Wirksamkeit des erfindungsgemäßen Desinfektionsmittels wird, — wie Untersuchungsergebnisse zeigten —, nicht durch eine Einweißbelastung mit fetalem Kälberserum bzw. Rinderalbumin beeinträchtigt.

Beispiel 2

Unter Verwendung der nachfolgend aufgeführten Verbindungen wurde ein erfindungsgemäßes Desinfektionsmittel hergestellt:

	a) Magnesiummonoperoxyphthalat · 6H ₂ O	
	(hergestellt wie gem. Beispiel 1 beschrieben)	68,95 g
	b) Tetraacetylethylendiamin	8 g
15	Pentaacetylglucose	8 g
	c) Na ₂ CO ₃	5 g
	NaHCO₃	5 g
	d) Alkylpolyethylenglykolether,	
	Úmsetzungsprodukt eines gesättigten linearen	
20	C ₁₆ C ₁₈ -Fettalkoholes mit 25 Mol Ethylenoxid	5 g
	e) Parfüm: Fresca 320 271 (Firma	
	Curt George)	0,03 g
	f) Karmin	0,02 g

Das vorstehend beschriebene Desinfektionsmittel wurde in der gleichen Weise wie in Beispiel 1 beschrieben, hergestellt. Das so erhaltene Produkt stellt ein rötliches Pulver dar, das in Wasser eine ausgezeichnete Löslichkeit besitzt.

Das so hergestellte Produkt wurde in der gleichen Weise wie in Beispiel 1 beschrieben hinsichtlich seiner Eigenschaften als Desinfektionsmittel untersucht. Bei diesen Untersuchungen wurde festgestellt, daß dieses Produkt im wesentlichen die gleichen Eigenschaften besitzt wie das in Beispiel 1 beschriebene Produkt.

Beispiel 3

Unter Verwendung der nachfolgend zusammengestellten Verbindungen wurde ein erfindungsgemäßes Desinfektionsmittel in Tablettenform hergestellt:

	a) Magnesiummonoperoxyphthalat · 6 H ₂ O b) Tetraacetylethylendiamin Pentaacetylglucose	60,68 g 8 g 8 g
40	c) NaH ₂ PO ₄	5 g
	Na ₂ HPO ₄	5 g
	d) Alkylpolyethylenglykolether	
	der Formel RO (CH ₂ CH ₂ —O) _x H,	•
	wobei R von gesättigten linearen	
45	C ₁₆ C ₁₈ -Fettalkoholen abgeleitet ist	c
	und x 25 bedeutet (s. Beispiel 1)	5 g
	e) Parfüm: Pentarom Fl. GV 3130	
	(Firma Curt George)	0,3 g
	f) Citronensäure (1 Teil)/NaHCO ₃	
50	(2 Teile)	8 g
	g) Säurerot	0,02 g

Die vorstehend genannten Bestandteile wurden in einem Pulvermischer in an sich bekannter Weise vermischt und anschließend in ebenfalls bekannter Weise zu Tabletten verpreßt.

Das so erhaltene Produkt wurde in der gleichen Weise wie in Beispiel 1 beschrieben hinsichtlich seiner desinfizierenden Eigenschaften untersucht. Dabei wurde gefunden, daß das so erhaltene Produkt im wesentlichen die gleichen Eigenschaften besitzt wie das Produkt von Beispiel 1.

Beispiel 4

Unter Verwendung der nachfolgend angegebenen Bestandteile wurde ein erfindungsgemäßes Desinfektionsmittel hergestellt:

	a) Magnesiummonoperoxyphthalat · 6 H ₂ O	50 g
65	Natriumperborat	25 g
	b) Tetraacetylethylendiamin	5 g
	Pentaacetylglucose	5 g
	c) Na ₂ CO ₃	5 g

60

36 15 787

NaHCO3 d) Natriumlaurylsulfat Dinatriumricinolsäuremono Kaliumtripolyphosphat	•	4 g.	e		· · .
Die vorstehend angegeb Das dabei erhaltene Produl Das so hergestellte Produ den Weise untersucht:					folgen-
Gen Meize differ anette	Qualitativer	Suspensionsversucl	h .		10
	•				
Es wurden die folgenden Staph. aureus E. coli	Testkeime verwendet:	•			15
Prot. mirab. Ps. aeruginosa Candida albicans					
Inaktivierungssubstanz:	3% Tween 80, 0,5% Natriumthiosulf 0,1% Histidin, 0,3% Lecithin.				<u>2</u> 11
Der qualitative Suspensi Mikrobiologie bei Einwirk von 5 Minuten, 15 Minute 0,05%, 0,1%, 0,25%, 0,5%, 0	ungszeiten en, 30 Minuten und 60	0 Minuten und Tes	tkonzentration	en von 0,005%	, 0,01%,
0,05%, 0,1%, 0,25%, 0,5%, 0 Die bei den Untersuchur	ngen erhaltenen Ergeb	nisse sind in der beil	iegenden 1 abei	ne v zusammen	gestene 30
		iträgerversuch			
Der Keimträgerversuch biologie (Punkt 2.4.1) durch Testkeime: Testkonzentrationen: Enthemmer:	wurde gem. den Richt ngeführt. E. coli, S. aureus. 2,5%, 1,5%, 1,0%,0,5 3 Tween + 0,3% Lec	0% 0.250% und 0.125	0/o		d Mikro- . 35
Die bei der Untersuchu					40
Die beider Ontersacher		Beispiel 5			40
Unter Verwendung der	nachfolgend angegeb	enen Substanzen w	urde ein erfind	lungsgemäßes I	Desinfek-
tionsmittel hergestellt:	Internorgene angegee				. 45
a) Magnesiummonoperox Natriumperborat		50 g 25 g			
b) Tetraacetylethylendian Pentaacetylglucose c) Na₂CO3 NaHCO3 d) Natriumlaurylsulfat Dinatriumricinolsäuremo	-	4 g 6 g 5 g 5 g 0,5 g uccinat 0,5 g			2(1
Kaliumtripolyphosphat		4 g.			55
Die vorstehend angegeben erhaltene Produkt war ein fart Das so hergestellte Produl Eigenschaften als Desinfektio lichen die gleichen Eigenschaf	kt wurde in der gleich	ausgezeichnete 200 nen Weise wie vors ahei wurde gefunde	stehend beschr n, daß das erha	ieben, hinsichtli	ich seiner
nonen ere Present		Beispiel 6			
Unter Verwendung der nac mittel hergestellt:		-	e ein erfindung	sgemäßes Desi	nfektions- คร
a) Magnesiummonoperos Natriumperborat	kyphthalat · 6 H₂O	50 g 30 g			

b) Tetraacetylethylendiamin	7,5 g 7,5 g
Pentaacetylglucose c) Alkylpolyethylenglycolether, Umsetzungsprodukt	7,5 g
eines gesättigten linearen C ₁₆ C ₁₈ -Fettalkoholes	
mit 25 Mol Ethylenoxid	4 g
Natriumlaurylsulfat	0,5 g
Dinatriumricinolsäuremonoethanolamidosulfosuccinat	0,5 g.

5

20

25

ξN

35

40

45

50

55

Die vorstehend angegebenen Substanzen wurden in einem Pulvermischer in üblicher Weise vermischt. Das erhaltene Produkt war ein farbloses Pulver, das in Wasser eine ausgezeichnete Löslichkeit besaß.

Das so hergestellte Produkt wurde in der gleichen Weise, wie vorstehend unter Beispiel 1 beschrieben, hinsichtlich seiner Eigenschaften als Desinfektionsmittel untersucht. Dabei wurde gefunden, daß das erhaltene Produkt im wesentlichen die gleichen Eigenschaften besitzt, wie Beispiel 1. So wurden z. B. bei der Prüfung der hepatoviruziden Wirksamkeit durch Prüfung auf die DNS-Polymerase-Aktivität gemäß der in Beispiel 1 beschriebenen Methode die in Tabelle VII zusammengestellten Ergebnisse erhalten. Diese Ergebnisse zeigen, daß das Produkt gem. Beispiel 6 bei 60minütiger Einwirkungszeit in 1 und 2%iger Verdünnung eine starke hepatoviruzide Wirksamkeit im DNS-Polymerase-Test besitzt, die auch in Gegenwart von fetalem Kälberserum und Rinderalbumin, wie Untersuchungsergebnisse zeigen, nicht abgeschwächt wird.

Tabelle I

Keimträgerversuch (2.4.1 der DGHM-Richtlinie)

Stamm	Einw	irkzeit (l	Minuten)		
Dosis (%)	5	15	30	60	120
E. coli					
2,5	_	_	_	_	_
1,5	_	_			
1,0	_	_		_	
0,5		_	_	-	_
0,25	+	+		-	_
0,125	+	+	+	+	_ _ +
WSH-Kontrolle Keimzahl:	1 ×	10 ¹⁰ KB	E/ml		+
P. aeruginosa					
2,5	+	_	-	_	_
1,5	+	+	. <u> </u>		_
1,0	+	+	_	-	_
0,5	+	+	-	-	
0,25	+	+	+	+	
0,125	+	+	+	+	+
WSH-Kontrolle Keimzahl:	2,9	× 10 ¹⁰ k	(BE/ml		+
S. aureus					
2,5		_		_	_
1,5		_	_	_	-
1,0	_	_	-	_	
0,5	+	+	_	_	_
0,25	+	+	+	+	_
0,125	+	+	+	+	+
WSH-Kontrolle		10			+
Keimzahl:	1,75	$\times 10^{10}$	KBE/m	i i	
+ = Wachstum - = kein Wachstum					

Tabelle II

Zeit	0,5%ig	e Lösung		1 %ige Lösung			2 %ige		Formal- dehvd	
(min	HI	HII	нш	ΗI	нп	нш	ні	ни	нш	HIV
5	0,3	0,3	0,1	1,5	1,7	1,1	2,0	1,8	2,1	0,3
15	1,6	1.4	1,3	3,0	2,7	2,1	4,1	3,8	3,3	1,1
30	3,6	2,7	2,7	>5,1	3,8	2,7	>5,1	4,1	3,8	2,0
60	>5,1	>5,1	>5,1	>5,1	>5,1	>5,1	> 5,1	>5,1	>5,1	3,1
120	n.d.	n. d.	n. d.	n. d.	n. d.	n. d.	n. d.	n. d.	n. d.	3,8

Tabelle III

Minuten	Kontr I	ollen	II		III		IV	
0	5401		_		_	_		_
5	_	_		_	_	_	550	9,7
15	_		_	_	_	_	353	6,2
30	_		_	_		_	139	2,5
60	5561	_	5672	_	5871	_	102	1,8

Erläuterung der Kontrollansätze

Dane-Partikel + Aqua dest. + 0,01 M Tris-Puffer Dane-Partikel + Aqua desa (Volumenverhältnis 1:1:8) Volumenverhältnis 1:1:8) Volumenverhältnis 1:1:8) + 0,01 M Tris-Puffer

II Dane-Partikel + 2% BSA

(Volumenverhältnis 1:1:8)

III Dane-Partikel + FKS +0,01 M Tris-Puffer

(Volumenverhältnis 1:1:8)

IV Dane-Partikel + Aqua dest. +3,5% Formaldehyd

(Volumenverhältnis 1:4:5)

Tabelle IV

Untersuchungen zur HBV-Wirksamkeit des Desinfektionsmittels gem. Beispiel 1 Angegeben sind die cpm/Restaktivitäten (%), bezogen auf den Mittelwert der negativen Kontrollen

Minuten	1 % I		II		111		2 % I		Ш		Ш		3 % I		II		Ш	
	1200	21,3	_	_	_		618	10,9	_	_	_		471	8,4	– .	_	_	_
15		12,0		_	_			4,7		_	_		271		_	_		-
30	219	2 0		-	_		145	2,6			_	-	122	2,2		_		1.0
60 .	161	2,9	184	3,3	193	3,4	121	2,1	128	2,3	104	8,1	115	2,0	131	2,3	111	1,9

Erläuterung der Ansätze

I Dane-Partikel + Aqua dest. + Desinfektionsmittel (Volumenverhältnis 1:1:8)

II Dane-Partikel + 2 % BSA + Desinfektionsmittel (Volumenverhältnis 1:1:8)

+ Desinfektionsmittel (Volumenverhältnis 1:1:8) III Dane-Partikel + FKS

Tabelle V

Qualitativer Suspensionsversuch

Konzentration	Staph. aureus kbE/ml: 4,3 · 10 ⁹ 5' 15' 30' 40'	E. coli kbE/ml: 7-10 ⁸ 5' 15' 30' 60'	Prot. mirab. kbE/ml: 2,9 · 10° 5′ 15′ 30′ 60′					
1 %								
0,75 %	·							
0,5 %								
0,25 %			+					
0,1 %	+		+ +					
0,05 %	+ + + -	+ '	+ +					
0,01 %	+ +	+ +	+ + + -					
0,005 %	+ + + +	+ + + -	+ + + +					

Kontrolle

-= kein Wachstum

+ = Wachstum

Fortsetzung

Konzen- tration		acrug		Candida albicans KbE/ml: 6 · 10 ⁷					
tiation	5'		30′		5'			60′	
I %	_	_	_	_		_	_	_	
0,75 %		_	_	_	_	_	_	_	
0,5 %		_	_	_	_	_		_	
0,25 %	·		_		_	_	-	_	
0.1 %	. +	+	_	_	-	_	-	_	
0,05 %	+	+		_	+	+	_	_	
0,01 %	+	+	+	+	+	+	_		
0,005 %	+	+	+	+	+	+	+	+	
Kontrolle				+				+	

^{-- =} kein Wachstum + = Wachstum

Tabelle VI Keimträgerversuch (2.4.1 der DGHM-Richtlinie)

Stamm	Einwirkzeit (Minuten)										
Dosis (%)	5	15	30	60	120						
E. coli											
2,5	_	-	_	_							
1,5	_	_	_	_	_						
1,0	_			_	_						
0,5	_	_	_	_	_						
0,25	_		_	/ —	_						
0,125	+	+	+	+	+						
WSH-Kontrolle					+						
Keimzahl:	4.2×10^{10} /ml										
S. aureus											
2,5	_	-		_							
1,5	_	_	_	_							
1,0	_	<u> </u>	_	_	_						
0,5	_	_	_		· _						
0,25	+	+	+	_	_						
0,125	+	+	+	+	_						
WSH-Kontrolle		_			+						
Keimzahl:	$5,3 \times 10^{9}$ /ml										

Tabelle VII

Untersuchungen zur HBV-Wirksamkeit des Desinfektionsmittels gem. Beispiel 6. Angegeben sind die cpm/Restaktivitäten (%), bezogen auf den Mittelwert der negativen Kontrollen

Minuten	0,5 % I		II		III		2 % I		11		III		3 % I	II		III	
5	4134	73.5	_		_	_	1214	21,5	_	_	_	_	581	10,3 -	_	_	_
15	2874	•			_	_	814	14,5	_	_	_	_	240	4,3 -	_	-	_
30	1101	19,6		_	_	_	318	5,6	_		-	-		2,4 —			
60	814	14,5	1304	23,2	1891	33,6	248	4,4	314	5,6	281	4,9	131	2,3 155	2,7	151	2.7

^{+ =} Wachstum - = kein Wachstum

Erläuterung der Ansätze

I Dane-Partikel + Aqua dest. + Desinfektionsmittel (Volumenverhältnis 1:1:8)

II Dane-Partikel + 2 % BSA

III Dane-Partikel + FKS + Desinfektionsmittel (Volumenverhältnis 1:1:8)

+ Desinfektionsmittel (Volumenverhältnis 1:1:8)

Disinfectant

Patent number:

DE3615787

Publication date:

1987-11-12

Inventor:

JENTSCH GUENTHER DR (DE)

Applicant:

FRESENIUS AG (DE)

Classification:

- international:

A61L2/16; A01N59/00; A01N37/00; A01N43/20;

C11D3/48

- european:

A01N37/26, A01N43/16, A01N43/90, A01N59/00,

A01N59/02, A01N59/14, C11D3/00B13, C11D3/39B2D

Application number: DE19863615787 19860510 Priority number(s): DE19863615787 19860510

Abstract of DE3615787

Disinfectant, in particular for surfaces, instruments and clothing, based on oxygen donors and acyl donors, using as oxygen donor magnesium monoperoxyphthalate, where appropriate mixed with one or more other oxygen donors, and as acyl donor a mixture of two or three of the acetyl donors tetraacetylethylenediamine, pentaacetylglucose and tetraacetylglycoluril. The preferred acetyl donor is a mixture of tetraacetylethylenediamine and pentaacetylglucose in the ratio 1:1. The disinfectants have excellent microbicidal activity and good storage stability and are neither aggressive nor corrosive. Furthermore, they display essentially the same "cold-sterilising effect" as peracetic acid. A particularly preferred disinfectant contains 69% by weight of magnesium monoperoxyphthalate, 16% by weight of a mixture of tetraacetylethylenediamine and pentaacetylglucose in the ratio 1:1, 10% by weight of a mixture of Na2CO3 and NaHCO3 in the ratio 1:1 and 5% by weight of an alkyl polyethylene glycol ether which is derived from saturated linear C16- to C18-fatty alcohols and contains 25% by weight of CH2CH2-O residues.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

THIS PAGE BLANK (USPTO)